⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公表

⑫公表特許公報(A)

平5-504023

匈公表 平成5年(1993)6月24日

@Int. Cl. 5

識別配号

庁内整理番号

審査請求有

部門(区分) 7(1)

H 01 M 14/00 G 03 F H 01 G 7/029 9/20

P 8222-4K 9019-2H 7924-5E 予備審查請求 有

(全 16 頁)

69発明の名称 光電池

> 创特 顧 平3-507923

8800 頤 平3(1991)4月17日 **函翻訳文提出日** 平 4 (1992)10月16日

❷国際出願 PCT/EP91/00734

匈国際公開番号 WO91/16719

囫国際公開日 平3(1991)10月31日

図1990年4月17日図イギリス(GB) 199008512.7 優先権主張

@発明者

グレツエル、ミヒヤエル

スイス国、ツエー・ハーー1015・サン・シュルビス、シュマン・ド

ユ・マルキザ・7・アー

መස 願 人 グレツエル、ミヒヤエル スイス国、ツエー・ハーー1015・サン・シュルビス、シュマン・ド

ユ・マルキザ・7・アー

砂代 理 人 弁理士 川口 養雄 外3名

創指 定

AT(広域特許), AU, BE(広域特許), CH(広域特許), DE(広域特許), DK(広域特許), ES(広域特 許),FR(広域特許),GB(広域特許),GR(広域特許),IT(広域特許),JP,KR,LU(広域特許),NL

(広域特許), SE(広域特許), US

最終頁に続く

請求の範囲

1.1つ以上の好ましくは多孔質で高表面積の二酸化チタ ン層が付与されたガラスアレートまたは透明ポリマーシー トトに独積された光波操作選奪履であって、少なくとも最 後の二酸化チタン層(必要によっては最後から2番目及び 最後から3番目の層も)が、二個または三個金属から選択 された金属イオンでドーピングされている導電層 を含む光電池。

- 2. 1) 少なくとも一方が透明であり且つ60%以上の可 **複光透過率を有する2つの電極であって、アレートがこれ** ら電後間の中空部を規定するように配置されており、前記 中空部内には電解液が位置しており、前記一方の透明な電 低が更に電解液被覆二酸化チタン膜を有している電極と、
- ii)該電池によって生成された電流の通行を可能とする 手段

とを備えている光電池であって、前記膜の電解液接触表面 が、二個及び三個金属及びホウ素から選択される少なくと 61種のイオンでドーピングされているという改良がなさ. れている光電池。

3. 光坩感染料が、ドープされたTiO1層に塗布されて

いる請求項1または2に記載の光電池。

4. 遷移金属錯体光増感剤で被覆した、厚さ0.1~50 ミクロンを有する二酸化チタン膜を堆積した第1の導電性 **プレートと**

TiO:被覆は含まず且つ薄い電解液層によって前配節 1のプレートから分離されている第2の伝導性プレートと を含む光電池であって、少なくとも一方のアレートの可視 光透過率が60%以上である光電池。

- 5. 対電極(前記第2のプレート)が薄い電極触媒層で被覆 されている静文項4に記載の光電池。
- 6. 光増感剤が二酸化チタンの表面に塗布されている精求 項1から5のいずれか一項に記載の光電池。
- 7、前記電解液がレドックス系(電荷移動リレー)を含む講 東項4から6のいずれか一項に記載の光電池。
- 8. 実質的に図面を参照して説明された光電池。
- 9. ガラス支持体上の透明なTiO₂層からなる電極。
- 10、配位子が二座、三座または全座のポリピリジル化合 物である、未置換のまたは置換されている遷移金属錯体か らなる光増密築料であって、例えば化合物:

 $[M(L^{\bullet})(L^{\bullet})(\mu - (NC)M(CN)(L^{\bullet})(L^{\bullet}))_{z}]$

(1)

 $[M(L^*)(L^*)(\mu - (NC)M(L^*)(L^*)\mu - (CN)M(CN)(L^*)(L^*))_i]$ (2) $[M(L')(L')(\mu - (NC)M(L')(L')\mu - (CN))_{2}M(L')(L')]$ (3) $\{(L')(L')(X)M \mu - (NC)M(CN)(L')(L')\}$ (4) [M(L*)(L*)(X).] (5) [M(L*)(L*)(L*)] (6) $[M(L^*)(L^*)(\mu - (NC)M(L^*)(L^*))_1]$.(7) $[M(L^4)(L^4)(\mu - (NC)M(L^4)(L^4)\mu - (CN)M(L^4)(L^4))_1]$ (8) $[M(L^{\bullet})(L^{\bullet})\mu - (NC)M(L^{\bullet})(L^{\bullet})]$ (9) [M(L*)(L*)(X)] (10)

(式中、各 M は独立に、ルテニウム、オスミウムまたは鉄から選択され、μー (C N)またはμー (N C)は、シアノ基が 2 つの金属原子を架積していることを示しており、

し、し、し、及びし、の各々は独立に、未置換のまたは 1つもしくは2つのCOOH 基で置換された2、2、一ビビリジル; C...。アルキル、C...。アルコキシ及びジフェニルから選択される1つまたは2つの基で置換された2、2 一ビビリジル; 未置換のまたは1つもしくは2つのカルボキシ基で置換された2、2、一ビキノリン; 未置換の、或いは、1つもしくは2つのカルボキシ基及び/または1つもしくは2つのヒドロキシ基及び/または1つもしくは2つ

明 紹 會

本発明は新規の選移金属染料及びそれらの光電池における使用に係わる。かかる染料は、二酸化チタン膜を被覆して可視光から電気エネルギーへの変換においてデバイスを 有効にすることができる。

二酸化チタン原(層)は半導体特性が良く知られており、この特性によって光電池に有用となっている。しかしながら二酸化チタンは大きなパンドギャップを有しており、従ってスペクトルの可視領域の光を吸収しない。太陽光利用においては、太陽が光を発する波長域、即ち300~2000 nmの光を集める光増感剤で二酸化チタン膜を被覆することが重要である。熱力学的考察からは、820nm以下の波長を有する全ての放射光子が光増感剤によって吸収されるときに、最も効率的に太陽エネルギーから電気への変換が行われることが判っている。従って太陽光変換に最適な染料は800nm近傍に吸収開始域(absorption onset)を有し、吸収スペクトルは、可視領域全体をカバーするようなものであるべきである。

効率的な太陽光エネルギー変換のための第2の必要条件 は、光を吸収し従ってエネルギーが豊富な状態を獲得した のジオキシム基で置換されたフェナントロリン:バソフェナントロリンジスルホン酸:ジアザーとドロキシーカルボキシートリフェニレン:カルボキシピリジン:フェニルピリジン:2.2'ービス(ジフェニルホスフィノ)-1.1'ービナフタレン:(ピリジルアゾ)レゾルシノール:ビス(2ーピリジル)C...アルカン:テトラC...アルキルエチレンジアミン:及びジーC...アルキルグリオキシムから選択され、

L *は、(未置換の、または未置換もしくはCOOHで置換されたフェニル器で置換された)テルビリジル及びジカルボキシ・ビリジン(好ましくは 2 .6 ージカルボキシービリジン)から選択され、

各 X は独立に、ハロ、 H , O 、 C N 、 アミン (第一級または第二級アルキルアミン)及び/またはピリジンである) である光増感染料。

本発明によれば、

1 つ以上の好ましくは多孔質で高表面積の二酸化チタン 層が付与されたガラスアレートまたは透明ポリマーシート 上に堆積された光透過性導電層であって、少なくとも最後 の二酸化ヂタン層(必要によっては最後から2番目及び最 後から3番目の層も)が、二値または三値金属から選択さ れた金属イオンでドービングされている導電層 を含む光電池が提供される。

更に太死明によれば、

i) 少なくとも一方が透明であり且つ60%以上の可視 光透過率を有する2つの電極であって、プレートがこれら 電極間に中空部(receptacle)を規定するように配置されて おり、中空部内には電解液が位置しており、詳配一方の透明な電極が更に電解液が位置しており、詳配一方の透明な電極が更に電解液被覆二酸化チタン顔を有している電 種と、

ii) 技電池によって生成された電流の通行を可能とする 手段

とを備えている光電池であって、前記版の電解液接触表面が、二個及び三個金属及びホウ素から選択される少なくとも1種のイオンでドーピングされているという改良がなされている光電池が提供される。

本発明の目的において、ドーパントは二酸化チタンの表面、即ち二酸化チタン/電解液の界面またはその極めて近傍に閉じ込められることが不可欠である。これを行なう好ましい方法は、一連の二酸化チタン層を次々と上に重ねて与え、最後の3つの層までがドーパントを含むようにすることである。最後の4つの層がドーパントを含むのも好ま

光増感剤は二酸化チタンの表面に塗布するのが好ましい。 光増感剤は、ルテニウム、オスミウム、鉄遷移金属遺体、 またはこれらの組合せから選択されるのがより好ましい。

電解液はレドックス系(電荷移動リレー)を含むのが好ましい。好ましいこのような系としては、ヨウ素/ヨウ素溶液、真素/真素溶液、ヒドロキノン溶液、または未結合電子を運搬する運移金属超体溶液を挙げることができる。電解液中に存在する電荷移動リレーは確等を一方の電極から他方の電極へと運搬する。電荷移動リレーは純粋な仲介物質として作用し、電池の作動の間に化学的変化を受けない。本発明の光電池における電解質は、二酸化チタンに塗布された染料が不溶性を示すような有機螺質中に溶解しているのが舒ましい。これは、電池が長期安定性を有するという利点を与える。

世解液に好ましい有機溶剤としては、限定的ではないが、水、アルコール及びその混合物、皮酸プロピレン、皮酸エチレン及びメチルピロリドンのような非揮発性溶剤、非揮発性溶剤と例えばアセトニトリル、エチルアセテートまたはテトラヒドロフランのような粘性低下剤との混合物を挙げることができる。別の溶剤としてはジメチルスルホキシ

しいが、最後の層のみがドーパントを含むのはより好まし 、

光増感用染料は、ドーピングしたTi〇 a層に塗布するのが好ましい。このような光増感剤は、ルテニウム、オスミウムもしくは鉄路体、または1つの超分子値体中の2つもしくは3つの選移金属の組合せであるのが好ましい。...

好ましくは本発明の光電池は、

選移会属錯体光増感剤で被覆された、舒ましくは厚さ0. 1~50ミクロンを有する二酸化チタン度が堆積された運 気性の第1プレートと、

TiO:コーティングをもたず且つ薄い電解液層によって第1プレートから分離されている伝導性の第2プレートとを含み、少なくとも一方のアレートの可視光(好ましくは太陽光)透過率が60%以上である。

第2アレート("対極"としても公知である)は薄い電極 触媒層(好ましくは厚さ10ミクロン以下)で被覆すること もできる。電極触媒の役割は、対極から電解液への電子の 移動を容易にすることである。対極になし得る別の変更は、 最初に電解液及び第1アレートを通過してその上に到達し か光を反射するようにすることである。

ドまたはジクロロエタンを挙げることができる。 混和性で あるならば、上記溶剤の任意の混合物を使用することもで きる。

二酸化チタン膜は1より大きい程度を有するのが好ましい。但し程度とは、真の表面複対見掛けの表面積の比と定義される。程度は10~1000であるのがより好ましく、50~200であるのが最も好ましい。二酸化チタン層は、2つの方法の一方を使用して伝導層の表面上に精類するのが好ましい。1つは、"Stalder and Ausustynski, J. Electrochem. Soc. 1979, 126:2007"及び実施例35に記載の"ソルーゲル法"であり、もう1つは、実施例35及び37に記載の"コロイド法"である。

本発明の電池の透明アレートに使用するガラスまたはボリマーアレートは、アレートが好ましくは60~99%、より好ましくは85~95%の可提光透過率を有するように光透過率電層がその上に堆積された任意の透明ガラスまたはポリマーである。透明伝導層は、10Ω/cm³以下、好ましくは1~10Ω/cm³の表面抵抗を有するのが好ましい。本発明の光電池に使用する透明伝導層は約0.8原

子%のファ素をドーピングした二酸化スズでできているのが好ましい。この層を、低コストのソーダ石灰フロートがラスでできた透明器板上に堆積する。このタイプの伝導性がラスは、Asahi Glass Company、しtd.東京、日本からTCOガラスの商品名で入手することができる。透明伝導層は、ガラス器板上に堆積した、設化スズを5%以下の量でドーピングした酸化インジウムで製造することもできる。これは、BalzersからITOガラスの商品名で入手することができる。

本発明の光電池は、既存の電池と比較して以下の利点を有する。

1. 通常の太陽電池に匹散し得る充填係数(fill factor)を維持しつつ、通常の電池よりも高い開回器電圧を有する。 但し充填係数とは、光エネルギー変換に最適な電池電圧に おける電気出力を開回器電圧と短絡電流の積で除算したも のと定義される。高い開回器電圧は、より小さい開回器電 圧を有する通常の光電池よりも低い低抗損で電池を作動す ることができるので、実用化において極めて重要である。

2. 半導体が光吸収及びキャリヤ輸送の機能を同時に果たすp-n接合固相太陽電池とは対照的に、本発明の光電

池はこれらの機能を分離している。光は、二酸化チタン膜 の表面に付着されている種めて痒い染料層によって吸収さ れ、一方で、電荷キャリヤ輸送は二酸化チタン膜によって 行われる。結果的に、本発明の光電池は多数キャリヤデバ イスとして動作する。これは、結晶効果または他のタイプ の結晶不規則性またはTiO。膜内の不統物及び不規則性 のような欠陥が、少数キャリヤが電池動作に関与するケー スのように電池の効率を下げることはないという利点を有 する。通常の太陽電池は少数電荷キャリヤで動作し、これ は、かかる電池を高度に純粋で且つ規則性である材料から 製造する必要性があることを意味し、従ってコストがかか る。本発明は安価な太陽電池の開発を可能とする。本発明 の電池に使用する全ての材料は出感剤を強いては安倍であ る。しかしながら増盛剤は、典型的には0.3mmol/ m "ほどの少量でしか使用されず、そのコストは他の成分、 例えばガラスアレートに対しては無視し得るほどである。

3. 本発明の電池は多数キャリヤデバイスとして動作するということの更なる結果として、電池電圧が入射光の強度に左右される程度は通常の太陽電池よりも小さい。従って、通常の電池の効率が散乱光下または最天下で急速に低

下するのに対して、本見明の電池はかかる条件下で高い効 率を維持する。

4. 適当な染料を選択することにより、電池を太陽エネルギー交換に関して最適化することができる。本発明の光電池は光吸収の最適しきい値波長を820nmに有しており、これに対応するエネルギーは1.5 e V である。かかる電池は、シリコンをベースとする電池よりも高い太陽光変換効率を速成し得る。

5. 本発明の光電池は、既に公知の系よりも効率的に散 乱光を電気に変換することができる。

6. 好ましい本発明の光電池の更なる利点は、前面、背面または四面から照射し得ることである。光を対極及び電解液を通してTiO:層に付着させた染料に到達させるか、またはTiO:層を通して付着染料に到達させることにより照射することができる。染料被覆電極及び対極の両方が透明であるならば、全ての方向からの光を収集することができる。このようにして、直射日光に加えて散乱反射光を収集することができる。このことで太陽電池の総合効率は向上する。

7. 本発明の光電池の更なる利点は、染料を負荷したT

i ○ 1 層の特殊表面構造及び電気特性によって、対極を作用電極の上に直接置けることである。即ち、短路の形成を避ける目的で2つの電価を離して維持するためにポリマー膜のようなスペーサーを使用する必要がない。 染料被覆下i ○ 1 層の誘電性によって、対極と直接接触したとしても、2つの電極の短路による急増電液がない。これは、デバイスの構造を単純化してそのコストを下げるが故に、電池の実用化に重要な利点である。

ゾルーゲル法においては、最後の3つ、最後の2つまたは一番上のみの二酸化チタン層を二値または三値金属を用いて15重量%以下の量でドーピングするのが好ましい。しかしながら、純粋なドーパントを極めて輝い最上の酸化物層の形態で堆積するのが有利となり得る。後者のケースでは遮断層が形成され、これで、半導体一電解液接合部における電流調れは防止される。全てのTiOz層は実施例34に配載のゾルーゲル法によって形成される。堆積するTiOz層の数は10~11であるのが好ましい。TiOz 膜の全厚は5~50ミクロンであるのが好ましい(より好ましくは10~20ミクロンである)。

光増感層は、後述する本発明の染料をTiOz層に塗布

することにより生成することができる。

四ち、一速の新規の染料は、有効な光増密料として作用するように関発されている。

更に本発明によって、配位子が二座、三座または全座(o enidentate)ポリビリジル化合物である、未置換のまたは 置換された運移金属(好ましくはルテニウム、オスミウム または鉄)個体からなる光増感染料が提供される。かかる ビリジル化合物の1種以上は1つ以上のシアノ器を含むのが好ましい。

更に本発明によれば、少なくとも1つの配位子が単核シアノ含有ビリジル化合物を含む、遷移金属(好ましくはルテニウム、オスミウムまたは鉄)錯体からなる光増感染料が提供される。

本発明の光増感染料においては1錯体当たり3つのルテ ニウム原子及び6つの供与原子があるのが好ましい。

本発明によれば、下記の式(1)~(10)の化合物が提供される:

$$[M(L^{\bullet})(L^{\bullet})(\mu - (NC)M(CN)(L^{\bullet})(L^{\bullet}))_{*}]$$
 (1)

$$\{M(L^*)(L^*)(\mu - (NC)M(L^*)(L^*)\mu - (CN)M(CN)(L^*)(L^*)\}_2\}$$
 (2)

$$[M(L^*)(L^*)(\mu - (NC)M(L^*)(L^*)\mu - (CN))_*M(L^*)(L^*)]$$
 (3)

トリフェニレン、ジアザーヒドロキシーカルボキシートリフェニレン(例えば1、12ージアザトリフェニレンまたは1、12ージアザ(6ーヒドロキシー7ーカルボキシ)トリフェニレン);カルボキシビリジン(例えば2ーカルボキシアリジン);フェニルピリジン;2、2'ーピス(ジフェニルホスフィノ)ー1、1ーピナフタレン:(ピリジルアゾ)レゾルシノール(例えば4ー(2ーピリジル(アゾ)レゾルシノール));ピス(2ーピリジル)C1・・アルカン; N.N.N'、N'・トラC1・・アルキルエチレンジアミン;及びジーC1・・アルキルグリオキシム;2、2'ーピイミダゾール;2、2'ーピペンズイミダゾール;2、-(2'ーピリジル)ペンゾチオゾール;2、-(2'ーピリジルメチル)ペンズイミダゾール;2、-(2'ーピリジルメチル)ペンズイミダゾールがら選択され、

し*は、(未置換の、または未置換のもしくはCOOHで置換されたフェニル器によって置換された)テルヒリジル(例 えば2.2'.6'.2"テルヒリジン)及びジカルボキシ・ヒリ ジン(好ましくは2.6ージカルボキシーヒリジン):2.6 ーピス(ペンズイミダゾールー2'ーイル)ヒリジン:2.6 $[(L^*)(L^*)(X)M \mu - (NC)M(CN)(L^*)(L^*)]$ (4)

 $[M(L')(L')(X)_i]$ (5)

 $[M(L^*)(L^*)(L^*)] \tag{6}$

 $[M(L^*)(L^*)(\mu - (NC)M(L^*)(L^*))_2]$ (7)

 $[M(L^*)(L^*)(\mu - (NC)M(L^*)(L^*) \mu - (CN)M(L^*)(L^*))_1]$ (8)

 $[M(L^*)(L^*) \mu - (NC)M(L^*)(L^*)]$ (9)

 $[M(L^*)(L^*)(X)]$ (10)

〔式中、各Mは絵立に、ルテニウム、オスミウムまたは鉄から選択され、 μ - (C N)または μ - (N C)は、シアノ基が2つの金属原子を架積していることを示しており、

し。し。し。及びし。の各々は独立に、未置換のまたは1つまたは2つのCOOH 基で置換された2.2 ー ビビリジル:C.....アルキル、C....アルコキシ及びジフェニルから選択される1つまたは2つの基で置換された2.2 ー ビビリジル:未置換のまたは1つもしくは2つのカルボキシ 基で置換された2.2 ー ビキノリン:未置換の、或いは1つもしくは2つのカルボキシ 基及び/または1つもしくは2つのたドロキシ 基及び/または1つもしくは2つのオキシム 基で置換されたフェナントロリン:4.7 ー ジフェニルー1.10 ーフェナントロリンジスルホン酸:ジアザ

ジン: 2 . 6 - ビス(ベンゾチアゾール - 2 * - イル)ビリジンから選択され、

各Xは独立に、ハロゲン化物、HiO、CN、NCS、アミン(第一級または好ましくは第二級アルキルアミン)及び/またはビリジンである)。

L*及びし*の一方は、上述のごとき選択される結合基、 好ましくは一COOH及び/またはOH及び/または=N - OH及び/または-CO-NH : 基を有するのが好まし

テルビリジルは、置換されている場合には、1つ以上の ビリジル基において C_{1・1} アルキル (好ましくはメチル) 及 び/または C_{1・1} アルコキシ (好ましくはメトキシ) 及び/ またはカルボキシによって置換されているのが好ましく、 例えば 2,2'.6'.2"テルビリジンが好ましい。

L·~L·におけるフェナントロリンは、5-カルボキシ -6-ヒドロキシ-1.10-フェナントロリン及び5.6 -ジオキシム-1.10-フェナントロリンから選択され るのが好ましい。

L'~L'におけるジアザヒドロキシカルボキシトリフェ ニレンは1.12-ジアザー6-ヒドロキシー7-カルボ

特表平5-504023 (6)

キシトリフェニレンであるのが好ましい。

し '~ L 'における C アルキルー 2 . 2 'ービヒリジルは 4 - C アルキルー 2 . 2 'ービヒリジルであるのが 好ましい。

L'~ L'におけるカルボキシピリジンは 2 - カルボキシピリジンであるのが好ましい。

し°~し°における(ビリジルアゾ)レゾルシノールは4-(2-ビリジルアゾ)レゾルシノールであるのが好ましい。

本見明の新規の光増感染料は光電池に使用することがで きる。

式(1):

[M(L*)(L*)(μ - (NC)M(CN)(L*)(L*));] (1)
の化合物は、1モルの式(1a):

M(L*)(L*)Cl2

(14)

の化合物を、2モルの式(1b):

M(L')(L')(CN),

(1b) ·

の化合物と常温より高い温度で反応させることにより製造 することができる。

式(2)の化合物は、1 モルの式(1)の化合物を2モルより僅かに過剰量の式(2 a):

を 1 モルより過剰の量の配位子形成化合物し、と常温より 高い温度で反応させることにより製造することができる。

式(7)の化合物は、1モルの式(7 a): ·

M(L.)(L.)C1:

(7a)

の化合物を2モルの式(7 b):

C N M (L .)(L .)

(7b)

の化合物と常温より高い温度で反応させることにより製造 することができる。

式(8)の化合物は、式(8 a):

M(L*)(L*)C1,

(8a)

の化合物を 2 モルの式 (8 b):

C N M (L ')(L ') C N M (L ')(L ')

(86)

の化合物と反応させることにより製造することができる。

式(9)の化合物は、式(9 a):

M(L*)(L*)(H.O)

(9±)

の化合物を1モルの式(9 b):

M(L')(L')(CN)

(95)

の化合物と常温より高い温度で反応させることにより製造 することができる。

式(10)の化合物は、1モルの式(10c):

[M(L')(L')(CN)(H.O)]

. . . .

の化合物と常温より高い温度で反応させることにより製造 することができる

式(3)の化合物は、上述の式(1 a)の化合物を1モルの式(3 a):

 $((NC)M(L^*)(L^*)(CN))_*M(L^*)(L^*)$ (3a)

の化合物と常温より高い温度で反応させることにより製造 することができる。

式(4)の化合物は、1モルの式(4 a):

M(L*)(L*)(X),

(4x)

の化合物を1.モルの式(4 b):

M(L')(L')(CN).

(46)

の化合物と反応させることにより製造することができる。

式(5)の化合物は、1モルの式(5a):

 MX_{a} (5a)

の化合物を1モルのL・及び1モルの配位子形成化合物し・ と常温より高い温度で反応させることにより製造すること ができる。

式(6)の化合物は、1モルの式(6 a):

 $M(L^*)(L^*)Cl_2$. (6a)

M(L*)(X;)CI

(10e)

の化合物を 1 モルの配位子形成化合物し *と常温より高い 温度で反応させることにより製造することができる。

更に本発明によって、光電池系に使用するための、ガラス支持体上の透明なTiOa層からなる電極が提供される。

かかる透明層は、Ti〇。コロイド海液をガラス支持体上に分散させることにより製造するのが好ましい。かかる 海液は、Ti(〇CH(CH。)。)。を加水分解することにより顕観するのが好ましい。

"透明"なる用語は、入射光の70%、より好ましくは 80%がガラスを通過することを意味する。

以下、実施例によって本発明を更に説明する。

英第例 1

配位子2・2・-ビビリジン、4・4・-COOH-2・2 -ビビリジン及びRuCl・3H・OはAlfaand Fluka製の市販サンプルである。他の全ての材料は試 本グレードのものであり、更に精製せずに使用した。シス -ジクロロビス(4・4・-COOH-2・2-ビビリジン) Ru(II)は公知である。

a) シスージシアノビス(2,2'-ビビリジン)Ru(II)

<u>の合成(</u>前述の式(5<u>)</u>)の化合物に関連)

800mg(1.45mmol)のシスージクロロビス(2. 2-ピピリジン)を80mlのDMF中に暗所で登案下に 溶解した。これとは別に水に溶解しておいた190mg(2 .91mmol)のKCNをこの溶液に加えた。溶液を還流 下に3時間加無した。反応の間、暗集色の溶液は程赤色に 変化した。この反応の進行はUV/可視光分光光度計によって てモニターした。溶液を散却ガラスフリットで沪過し、沪 液を減圧下に蒸発蛇固した。未反応の出発錯体を除去する ため、残留物を20mlの水に溶解し、沪通した。沪液を 再び蒸発吃固した。得られた残留物を15mlのエタノー ル中に溶解し、欧超ガラスフリットでデ通して、生成物K C1を定量的に除去した。沪液に150mlのジエチルエ ーテルを加えた。濁った溶液を冷蔵厚に2時間入れ、その 後、ガラスフリットで沪過することにより沈澱物を回収し た。沈澱物を毎回新たな5mlの2:1エタノールジエチ ルエーテル混合物で3回洗浄し、次いで無水ジエチルエー テルで洗浄し、真空下に乾燥した。収量 0.62g、収率 9 0 %。この錯体の鈍度は元素分析及び蛍光挙動によって 興査することができる。

溶液を冷蔵庫に10時間入れ、その後、ガラスフリットで 沪透することにより沈澱物を回収した。沈澱物を、まず2 :5アセトンジメチルエーテル混合物、次いで無水ジエチ ルエーテルで洗浄し、真空下に乾燥した。収量450mg (69%)。

実施例 2 (前述の式(1)の化合物に関連)

0.86 m m o l の R u (II) しょ(C N) 。を使用して実施 例 1 c を繰り返し、表 1 の実施例 2 に記載の化合物を製造 した。

実施例3~8

実施例1に従う方法によって、適当な反応物質から下記の表1に記載の化合物を製造することができる。

b) <u>シスージシアノビス(4,4'-COOH-2,2"-</u> ビビリジン) Ru (II) の合成(前述の式(5)の化合物に関連)

この緑体は、単離ステップ及び特製ステップを除いては上述のものと同様の方法によって製造した。反応物質シスー [Riu (4.4'-COOH-2.2'-bpy)*Cl*]及びKCNを1:2の比で4時間遺流させた後、溶液を冷やし、微細ガラスフリットで評過した。評液を減圧下に蒸発乾固した。得られた残留物をpH6~7の水に溶解し、所望の錯体を、その等電点がpH2.6の中性塩として単離した。

c) Ru(ji)のシアノ祭標トリマー [RuL: [(NC): RuL:]:]の合成(前述の式(1)の化合物に関連)

下記の表 1 に示す器体は以下のように製造することができる。307mg(0.43mmol)のRuLiCliを30mlのアルカリ性DMF中に暗所で登雲下に溶解した。この溶液に400mg(0.86mmol)のRuLii(CN)iを加えた。溶液を遭滅下に6時間加熱し、室温に冷やした。溶液を散細ガラスフリットで沪過し、戸液を底発乾固した。得られた残留物をpH6~7の水に溶解した。この溶液のpHは3.2に下がり、密な沈澱物が形成された。

表 1

	錯体 .	L	r,
1	[Ru(L;((CH);Ru(L'););]	4.4' - (COOR) abpy	2.2°-bpy
2	[Ru(L;((CN);Ru(L););]	4.4' - (COOH) abpy	
3	[Ru(L:((CH):Ru(L'):):]	4,4°-(COOH),bpy	4,4'-(He)2-bpy
4	[Ru(L;((CN);Ru(L'););]	4,4°-(COOB);bpy	4,4°-(ph)2-bpy
5	[Ru(L;((CN);0s(L'););]	4,4°-(COOH),bpy	2.2' -bpy
6	RuL ₂ (CN) ₂	4,4" - (COOR) , bpy	
7	RuL _z (CN) _z	2.2' -bpy	
8	RuL_(CN);	4,4' - (Me) zbpy	

但し、 "bpy"=2.2"-ピピリジル

"Ke" =メチル

"ph" = フェニル

奥施例9~33

実施例 1 と類似の方法によって、適当な反応物質から表 2 に記載の錆体を製造することができる。

表2中、bpyは2.2'ービビリジルであり、biqは 2.2ービキノリンであり、phenは1.10ーフェナン トロリンである。 実施例19においては2-フェニルビリジンを使用し、

実施例 2 2 においては直鎖状及び分枝状アルキル基を使用し、

実施例26においてはN.N-テトラメチル及び<math>C.C-テトラメチルエチレンジアミンを使用し、

実施例27においては2.2-ビス(ジフェニルホスフィノ)-1.1'-ビナフチレンを使用し、

実施例28、30及び31においては1、10-オルトフェナントロレンを使用し、

実施例31においては4-(2-ビリジル)アゾレゾルシ ノールを使用した。

なな	٠.	٠
25 [Rul,t']	25 [ReLiL'] 4.4'-(COOH),-2.2'-bpy 1.2-ビス(?-ビリジル)エラン	1,2-ピス(2-ピリジル)エタン
28 [Rul,L']	4,4' - (C008) 2-2.2' -bpy	(Ne)・エチレンジアミン
27 [Rut,L']	4,4' - (C00H) 2-2,2' -bpy	ピナフチル
28 (Rul,L')	4.4' - (C00H) 2-2,2' - bpy	3.8-(C008),-1.2-(08),phen
29 [Rul,L']	4.4' - (COOH) a-2.2' -bpy	ジメチルグリオキシム
30 [Rul,1.]	4.4' - (C00H) 2-2.2' - bpy	4.7-(0H)2-1,10-phen
31 [KuL,L']	4.4' - (C00H) 1-2.2' -bpy	2・アゾヒリジルレゾルシノール
32 [Rul,t']	4.4' -(7 x = 1/), -2, 2' - bpr	4.4' - (COOH) 2-2.2' -bpy
33 [Rul.L.]	33 [Rulal'] 4.4'-(7'x = 1/)1-2.2'-bpy 4.7-(08)2-1,10-phen	4.7-(08)2-1,10-phen

ノノ氏山ナモ H V Ordin 味のリスト	08),-2,2'-bpr -	.7-(0H),phen –	2.2'-bpy -	.2'-bpy –		β),·2,2,2'-bpy –	2'-bpy –	1,2° - bpy (€00H) ∀ ∪ 5 × √ × − × × × × × × × × × × × × × × × ×	3.5-(C00H), ピリジン			_,			.2' -bpy 4.4' - (Ne) 2.2' -bpy	
L L				[Ru".Ru""] 4,4'-(OHe),-2												
さる	9 [Rul,]	10 [Ral,]	11 [Rat,]	2 [Rul,]	3 (Rul.	4 (Rulsc	S (Rul,	6 (Rulil	7 [Rut,L	8 (Rul,L	9 (Rulil	O [Rul,L	l (Rut,L'	2 (Rulil	3 (Rul,t	
	T	語体 L L L L L L L L L L L L L L L L L L L	4.4、5.5・(COOB),・2.2・bpy - 8.8・(COOB),・4.7・(OB), phen	### L L L L L L L L L L L L L L L L L L	13 [RuL,] 8.8-(COOH),-2,2'-bpy	### 1 Rul. R	13 [RuL ₃] 1.4. * (5.5. * (5008), -2.2. * bpy -	### COORD - 2, 2	11 [RuL ₁] (4.4'.5.5'-(COOB), 2.2'-bpr -	State Coord Coor	### L L L L L L L L L L L L L L L L L L	### L L L L L L L L L L L L L L L L L L	### L L L L L L L L L L L L L L L L L L	11 [Rul.] [Rul.] (Rul.] (R	11 [Rul.]	

実施 (R 1 - 3 3 の 超体 は 光増 感染料 として 有効 である ことが 判り、 本 発明 の 光電池 に そのまま 使用 することが できる。

奥施例34

好ましい光電池を図1を参照して示す。

伝導性ガラスに支持されているアルミニウムドープ二酸 化チタン膜の増感に基づく光電デバイスを以下のように製 造した。

断たに留出させた 2 1 m m o 1 の T i C 1 . を 1 0 m l の 無水 エ タノール中に溶解することにより、有限二酸化チタン 前駆体のストック溶液を関製した。エ タノール溶液中の T i C 1 。は自発的にチタンアルコキシドを与え、これを加水分解して T i O 』を 得た。 次いでストック 溶液を 更なる 無水 エ タノールで 希釈して、 チタン合有量が それぞれ 2 5 m g/m l (溶液 A)及び 5 0 m g/m l (溶液 B)の 2 種類の溶液を 得た。 アルミニウム 含有量が 1 . 2 5 m g/m l になる まで A I C l 』を 加えることにより、 溶液 B から 第 3 の溶液 (溶液 C)を 調製した。 A s a h i I n c . 日本提供の 表面積 1 0 c m ²、 可視光透過率 8 5 %以上及び表

特表平5-504023 特表平5-504023 (9)

して550でまで加熱し、この温度に35分間維持した。 この処理によって、表面程度が80~200の鋭難石原が 生成された。

連載アルゴン流下に冷却した後、ガラスシートを値ちに 発色団のアルコール溶液に移した。使用した発色団はトリ マールテニウム負体:

[Ru(Li)[(CN);RuLi'];]

(式中、Lは2,2'-ビビリジル-4,4'-ジカルボン酸であり、L'は2,2'-ビビリジルである〕であり、無水エタノール中のその濃度は5×10*'Mであっ

た。電極表面にヒドロキシル基が存在すると染料の取込みを妨げるが故にTi〇』表面のヒドロキシル化を防ぐため、 染料吸着前に膜を周囲の空気に長時間暴露するのは避けた。 発色団をエタノール溶液から30分間吸着させ、次いで、 ガラスシートを取り出し、無水エタノールで簡単に洗浄した。シート上のTi〇』層は、発色団コーティングのため に弾紅色となった。

O.5 M しi I 及び 3 × 1 O M ヨウ素のエタノール 溶液を含む過常の 3 福電気化学セルを使用し、このような 履を用いて得られる光電液(photocurrent)作用スペクトル

面抵抗10Ω/cm³以下の伝導性ガラスシートを地積T10.層の支持体として使用した。ガラスは、使用前にアルコールで洗浄した。溶液Aの小液を伝導性ガラスの表面に広げて輝いコーティングをつくった。次いで層を、湿度を平断飽和水蒸気圧の48%に維持した特別チャンバ内で28です30分面加水分解した。次いで、450℃に維持したが、これはは、オーブン内の空気中では種を加熱したが、これはは、オーブンの入口で5分面予熱してから中で15分面加熱した。同様にして更に3つの層を堆積した。第1の層になりまり厚い層を増積した。第1の層に延及と使用して5つのより厚い層を増積した。第1の層に延及ドーパントを含む最後の2つの層を増積した。管はエーブン内での最後の層の加熱は15分面から30分面に延長した。二酸化チタン膜の全厚は10~20ミクロンである。二酸化チタン膜の全厚は10~20ミクロンである。

染料を堆積する前に、フィルムを99.997%の高度 精製アルゴン中で焼結処理した。適当な離目を有する石英 管からなる水平管状オーブンを使用した。Ti○:膜を有 するガラスシートを挿入した後、管を2回排気し、アルゴ ンでパージした。次いでガラスシートを、流量2.5リッ トル/時間のアルゴン道流下で温度勾配を500℃/時間と

を、太陽光放射のAM 1スペクトル分布と一緒に添付の 図面に示す。入射単色光子から電流への変換効率(IPC E)を励起波長の関数としてアロットした。これは、式:

(1) IPCE(%) = [(1.24×10⁻³)×光電液密度(μ λ/cm³)] [波長(nm)×光子束(N/m²)]

から導出した。光電液作用スペクトルと太陽放射の重なりから、太陽光から電気への変換の総合効率では、式:

(2) n = 12 × 0CV × FF(%)

(式中、OCVは原回路電圧であり、FFは光電池の充填係数である)

で計算される。

式2の実験的検証のため、透明な伝導性二酸化スズ層(6)とホトアノード(photoanode)としてのガラス基板(7)とからなる伝導性ガラス(作用電極)に支持された、染料(4)を負荷したTiO:(5)膜を使用し、透付の図面に示した光電池を構築した。この電池はサンドイッチ機の構造を有しており、作用電極(4~7)は、厚さ約20ミクロンを有する薄い電解液層(13)によって対極(1,2)から分離されている。使用した電解液は0.5M し1I及び3×10・3M ヨウ素のエタノール溶液であった。電解液(3)は、

電池の餌都に取り付けられた小さな円無形の溜め(図示か し)内に入れられており、そこから毛管作用によって登長 間のスペースに引き込まれる。対極は、やはりAsahi 伝導性ガラスでできているガラス基択(1)とに進発されて いる伝導性二酸化スズ層(2)からなり、作用電極の上に直 接置かれている。ヘキサクロロアラチネート水溶液で電気 めっきすることにより、透明なプラチナ単分子層を対称(1 ,2)の伝導性ガラス上に堆積した。アラチナの役割は、対 極におけるヨウ素の電気化学還元を増強することである。 対後が透明であるのは、前方及び後方の両方向から光を収 集できるため、光電用途に有利である。 AMI太陽照射を・ シミュレートするための適当なフィルターを備えた高圧キ セノンランプを用いて実験を実施した。光の強度は50~ 600ワット/m *の範囲で変えることができ、開回路電圧 はかかる2つの電圧においてそれぞれ660及び800m Vであった。電池の最大電気出力を、原回路電圧と短路電 液の程で除算したものと定義される充填係数は0.7~0. 75 V であった、単結晶シリコン世池は600 W /m *の入 射光強度においては550mVの頭回路電圧を与えたが、 50W/m "においては300m V以下にまで降下した。

これは明らかに、本発明の電池がシリコン太陽電池よりも高い南回路電圧を有し、しかも南回路電圧がシリコン電池よりも光の強度に依存しないことを示している。このことは、このような電池を非直射日光または最天条件下で使用するのにかなり有利である。シリコン電池の充填係数は本実施例のそれと同じ程度である。本実施例の電池の太陽光から電気への全変換効率は、式2の推定量と一致して5~6%である。

実施例35

伝導性ガラス支持体上に堆積して焼結すると高度に多孔質の干渉性半導体限を与える二酸化チタンコロイド粒子から透明なTiOiを得た。この限は透明であって、実態例34のTiOi層膜の代わりに使用し得る。

チタンイソアロポキシドを以下のように加水分解することにより、約10 n m の酸化チタンコロイド粒子を顕製した:

125mlのチタンイソプロボキシドを、750mlの水中に0.1M弱酸を含む溶液に撹拌しながら加えた。かかる条件下で非晶質二酸化チタンの沈澱物が形成された。

なった。 焼結の間に著しい粒子の成長が生じたことは明ら かである。

増密利Rull(ここでしは2.2'-ビビリジル-4.4'-ジカルボン酸である)再生電池と一緒に、透明なTiO。 膜の可視光からの電気生成について試験した。結果は、シ ミュレート日光(強度約30W/m³)下の光電流を電池電圧 の関数としてプロットして表わすことができる。かかる条件下での開回路電圧は0.52Vであり、短路電流は0.3 81mA/cm³であった。充填係数は0.75であって、 効率5%を与えた。同じ条件下で市販のシリコン光電池は 短路電流1mA、閉回路電圧0.4V及び変換効率10% を与え、変換効率のみが、二酸化チタン膜を用いて得られ るよりも2倍高いフェクタであった。

実施例36

寸法 2 × 9 . 6 c m *を有する伝導性ガラスシート(A S A H I)(表面抵抗約 1 O Ω / c m *)を、実施例 3 5 の方法、に従ってコロイド状二酸化チタン膜で被覆した。全部で 7 つのTiΟ * コロイド層をスピンコーティングによって風 次堆積したが、その部度膜を 5 O O でで 3 O 分間か焼した。 これを激しく撹拌しながら約8時間で80℃にまで加熱すると、沈澱物のペアチゼーションが起こり、奴鐘石の透明コロイド溶液が形成された。二酸化チタン粒子の奴鐘石精造はレーマン分光法によって立証された。溶剤を室温で真空下に、コロイド粒子を含む粘性液体が得られるまで蒸発させることにより、ゾルを濃縮した。この時点で、蓋板に塗布したときの膜のひび割れを少なくするため、非イオン性界面活性剤TRITON X-100(TiO:の40量量%)を加えた。

二酸化チタン原は、濃粒ゲルを伝導性ガラス基板上にスピンコーティング(spin coating)することにより形成した。 増感剤の単層を堆積した後に優れた可視光収集効率を与えるのに十分な表面積の半導体膜を得るためには、通常は6~10の層を塗布すれば十分である。

低分解能電子顕微鏡調査により、一番下の層がガラス支持体であり、次が厚さ 0.5 ミクロンのファ素ドープ S n O a であり、最後が厚さ 2.7 ミクロンの二酸化チタン層である 3 層構造の存在が確認された。高分解能電子顕微鏡調査からは、TiO a 膜は、平均粒径約 1.6 n m を有する相互に連結した粒子の 3 次元網構造からなることが明らかと

膜のひび割れを防ぐために、30%(w/w)のTRITO N X 405界団活性剤を加えた。

二酸化チタン膜の最終的な厚さは、光学干渉パターンから判定したところ5ミクロンであった。TiO』堆積後の伝導性ガラスシートは透明のままであり、可視光及び近赤外光に対して透過性であったことに留意することは重要である。通常の分光光度計に記録された透過スペクトルは、400~900nmの波長域にある可視光の60%以上のフラクションが膜を透過したことを示した。電極のUV/可視光吸収スペクトルを得ることもできる。伝導性ガラス及び厚さ5nmのTiO』層による光の吸収及び散乱のため、可視光に平坦特性(flat [eature)が認められた。400nm以下の吸収の急増部分は、TiO』のパンドギャップ吸収に起因するものである。

染料で被覆する直剪に、腰を500℃で1時間火仕上げ (fire)した。Ti〇ュを染料で被覆するのは、トリマール テニウム錯体RuLュ(CNRuL'ュCN)ュ(ここでしは2.2 ーピピリジルー4.4 ーカルボキシレートであり、し は2.2 ーピピリジルである)を含むエタノール溶液中に ガラスシートを16時間浸渍することにより行なった。彼

度使、ガラスシートは強い深紅色に変色した。通常のUV /可視光分光光度計で測定した光吸収スペクトルは、50 0 n m 近傍で係2を越える吸収を示し、これは、この被長 域において99%以上の光子が、二酸化チタン膜上に地積 された染料によって吸収されたことを示している。染料の 造度が高いので多孔質膜は400~750 n m の極めて広 いスペクトル範囲で光子を収集し得たことに留意すること が重要である。

染料堆積後、ガラスシートを、各々が寸法約9 c m ³ を 有する 2 つの部分に切断した。これらのシートは、その組 立ては技述するモジュールにおいて作用電極(ホトアノー ド)として作用する。

透明な対極は、作用電極と同じタイプのASAHI伝導性がラスで製造した。対極はTiOiで被覆しなかった。その代わりに、10個のプラチナ単層の等価報を伝導性がラス上に電気化学的に堆積した。対極の透明性はプラチナの堆積によって影響されず、可視光及び近赤外光におけるその透過率は60%以上を維持した。プラチナは電極触媒として作用し、対極における電子移動仲介物質、即ち三ヨウ化物の還元速度を増大する。ガラスシートの縁部近くの

は約3 W/m であった。かかる条件下でモジュールの短絡光電液は 0.76 m A であり、電池の充填係数は 0.73 であり、昼光から電力への全変換効率は 1.1%であった。比較すると、同じ条件下で寸法 1 c m の市証シリコン電池は、短絡光電液 0.17 m A、開回路電圧 0.21 V、充填係数 0.5、及び全変換効率 6%を示した。上記結果を比較すると、散乱 4 光下での T i O 電池の性能は 通常のシリコンデバイスよりも優れていることが明らかに判る。受日の早朝に直射日光下で最終試験を実施した。約600 W/m の太陽強度において出力電液は 60 m A であり、開回路電位は 1.5 V であった。電池の充填係数は伝導性ガラス中の抵抗損のために 0.6 に低下し、総合効率は 5.6%となった。

実施例37

好ましい光電池を図1を参照して示す。

透明なTiO,展の増感に基づく光電素子は、伝導性ガラス支持体上に堆積し焼結すると高度に多孔質の干渉性半導体膜を与える二酸化チタンコロイド粒子から製造した。

チタンイソプロポシキドを以下のように加水分解するこ

として作用する。 対価は、サンドイッチ技術造を与えるように作用電価の 直ぐ上に置いた。 湿めに電解液を充填した後、電池をエポ

対極の表面内に、深さ約1mm、幅約1.5mm及び長さ

約20mmの2つのくぼみを設けた。これらは豆解液溶め

直ぐ上に置いた。湿めに電解液を充填した後、電池をエポキシ樹脂で封止した。2つの電極間のスペースは毛管作用により電解液によって自発的に湿潤化した。電解液は、エタノール中に0.5 M テトラプロピルアンモニウムヨージド及び0.02 M ヨウ素を含む溶液であった。

このようにして、各々が表面積約9 c m *を有する2つの電池を製造した。次いでこれらを、一方の電池のホトアノードを第2の電池のカソードに電気的に接続することにより直列に接続した。このようにして、全表面積18 c m *を有するモジュールを製造した。

このモジュールの性能は、波長520nm及び強度0.38W/m²の単色光を基準にして示すことができる。0.115mAの短絡光電流は、入射単色光子から電流への変換効率74%に対応した。充填係数は0.74であり、単色電力変換効率は520nmにおいて12%であった。

自然光条件下で結果を出すこともできる。全入射光強度

とにより、約8nmの二酸化チタンコロイド粒子を調製し **

125mlのチタンイソプロボキシドを、750mlの 水に〇.1 M 硝酸を含む溶液に撹拌しながら加えた。かか る条件下で非晶質二酸化チタンの沈澱物が形成された。こ れを激しく撹拌しながら約8時間で80℃にまで加熱する と、沈澱物のペアチゼーションが起こり、鋭錐石の透明コ ロイド海液が形成された。加水分解によって形成されたプ ロパノールは加熱の間に蒸発した。次いでコロイド溶液を、 チタン金属またはテフロンの圧力容器内で140~250 で、好ましくは200℃で2~20時間、好ましくは16 時間オートクレーブ処理した。幾分かの沈澱物を含む得ら れたゾルを撹拌または毎週して沈澱物を再感激させた。得 られたゾルから再懸濁しなかった沈澱物を除き、溶剤を煮 進で真空下に、コロイド粒子を含む粘性液体が得られるま で蒸発することにより、ゾルを造縮した。この時点の典型 的な浪度は200g/リットルである。この時点で、ひび 割れせずに堆積する層の厚さを増大するために例えばUn ion Carbide Carbowax 20M±tt Triton X-405のようなポリエチレンオキシド

ポリマーを加えることができる。ポリマーは、TiO,の 30~50、好ましくは40重量%の量で加える。

増感用電極はコロイド溶液から以下のように形成した: 適当な基板、例えばAsahi Corp. 製の伝導性 数化スズ被覆ガラス(チタン金属または任意の平坦な伝導 住表面)の例えば3×6cmの断片を伝導性表面を上向き にして置き、適当なスペーサー、例えば厚さ50~100 ミクロン、好ましくは80ミクロンのアラスクッチテープ を各縁に沿って取り付けた。波量のゾル、例えば上記器板 に対しては200g/リットルのTiO,及び40% Ca rbowax 20Mを含む150µlのゾルを基板の一 方の蟷部に沿ってピペットで添加した。ソルを、その蟷部 がスペーサーに載っている鍵が平らなガラス片を用いて引 きのばすことにより基板上に広げた。即ち、スペーサー、 ゾルの粘度及びゾルの速度によって堆積されるTiO:の 量が制御される。このように広げた膜を空気中で、目視で 乾燥していると思われるまで乾燥し、好ましくは更に20 分同乾燥した。乾燥後、電極を400~500℃、好まし くは450℃で20分同火仕上げした。170℃以下でオ ートクレーブ処理したゾルの場合には、40ミクロンより

が、RuLiNCSiまたはRuLiL',HiO(ここでし' は 2 .6 - ピス(N - メチルペンズイミダゾール - 2 · - イ ル)ピリジンである)のエタノール溶液も同等に好ましい。 増感剤に従って、電極が完全量色するには4~24時間が 必要である。完全星色は、目視によってまたは種々の時点 の染料の可視光透過スペクトルをとることにより測定する ことができる.

染料溶液から取り出した後、以下のように電極から光電 池を製造した。

透明な対極は作用電極と同じタイプのASAHI伝導性 ガラスで製造した。対極はTiO゚で被覆しなかった。そ の代わりに、10個のアラチナ単層の等価物を伝導性ガラ ス上に電気化学的に堆積した。対極の透明性はブラチナの 堆積によって影響されず、可視光及び近森外光におけるそ の透過率は60%以上を維持した。アラチナは電極触媒と して作用し、対極における電子移動仲介物質、即ち三ヨウ 化物の還元速度を増大する。或いは、上述のごとくPもで 被覆した場合によっては多孔質の薄いチタンシートを対権 として使用することもできる。多孔質シートの場合には、 プラスチック、ガラスまたは金属のような不透過性材料の. 上記方法により、10cm×10cmまでの登長を製造

小さいスペーサを使用せねばならず、厚さ8~10ミクロ

ンのTiO:膜を待るためには上記工程を2回縁り返さね

した。更に、スピンコーティング及び浸漬コーティングに よってゾルを芸板に塗布することもできる。

次いで電極は、通常のガラス切断技術によって所望の寸 法に切断することができる。 増感剤を塗布する症前に、 豆 極を再び450~550℃、好ましくは500℃で2~1 2時間、好ましくは6時間火仕上げした。ある種の溶剤及 び染料の組合せにおいては、電極を500℃で2~6時間 火仕上げし、各火仕上げの向には、空気中に10時間また は水、0.5 M 硝酸もしくは0.5 M H C! 中に最高で1 時間浸漬することを5~10回、好ましくは7回益り返す ことにより、電極表面が改善される。使用前に、酸性溶液 は溶解Ti0」で飽和した。最後の加熱の後で冷却の直前 に、電極を増退剤溶液中に入れた。トリマールテニウム質 体Rul:(CNRul':CN):(ここでしは2.2'-ビビ リジルー4.4'ージカルポキシレートであり、L'は2.2 - ビビリジルである〕を含むエタノール溶液が好ましい

別のシートが対極の背後に必要とされる。

ガラスシートの縁部近くの対極の表面内に、深さ約1 m m、幅約1.5mm及び長さ約20mmの2つのくぼみを 彫り込むことにより、電解液溶めを設けた。この溶めはガ ラスシートの外部に加えることもできるし、多孔質対極の 場合には対極の背後に置くこともできる。

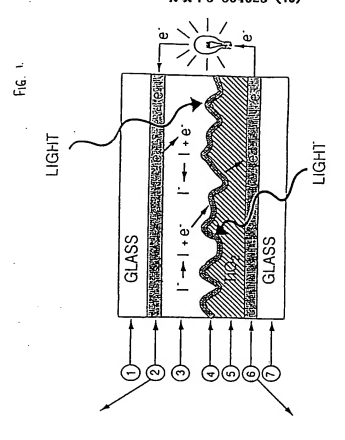
対極は、サンドイッチ機構造を与えるように作用電極の 直ぐ上に置いた。溜めには、前述のものから選択された電 解液、好ましくは85重量%の炭酸エチレン、15%の炭 酸プロピレン、 0.5 Mヨウ化カリウム及び40mMヨウ 素を充填した。所望の電圧に従う量のLilまたはテトラ アルキルアンモニウムヨウジドを存在させることもできる (好ましくは20mM)。電池は、選択した溶剤と相容性の シーラントで縁に沿って封止し、接着割で密着させた。シ ーラント及び接着剤は同じ材料、例えばアルコール溶剤の 場合にはシリコン接着剤、また炭酸エチレンの場合にはポ リエチレン及びエポキシ樹脂(または機械的閉鎖)とするこ とができる。2つの電板間のスペースは毛管作用により溜 めに注入した電解液によって自発的に湿潤化した。

前述のタイプの光電池は、シミュレート日光80mW/

特表平5-504023 特表平5-504023 (13)

cm*のもとで最高12mA/cm*の規格電流及び最高830mVの開回路電圧を生成した。最も効率的な組合せは9.6mA/cm*及び620mVであって、このときの充集係数は50%、エネルギー契換効率は3.8%であった。60%以上の充填係数が測定された。

実施例34~37のルテニウム錯体に代えて実施例1~ 33の他の実施例の錯体を光電池に使用することもできる。



補正書の写し (翻訳文) 提出書 (特許法第 11(条の 1)

要的

一連の二酸化チタン層が付与されたガラスアレートまた は透明ポリマーシート上に堆積された光透過性薄電層であっ て、少なくとも最後の二酸化チタン層(必要によっては最 後から2番目及び最後から3番目の層も)が、二値または 三値金属から選択された金属イオンでドーピングされてい る導電層を含む光電池。

特許庁長官 麻 生 渡 股

平成4年10月16日 適

1. 特許出顧の表示 PCT/EP 91/00734

2. 発明の名称 光電池

3. 特許出頭人

住 所 スイス国、ツエー・ハーー1015・サン・シュルビス、シュマン・ドユ・ マルキザ・1・アー

氏名 グレツエル。ミヒヤエル

. 代 選 人 東京都新宿区新宿 I丁目 [番](号 山田ビル

郵便番号 160) 電話 (01) 335(-8623

(ほか3名)

5. 補正書の抵出年月日 1992年7月13日

6. 添附書類の目録

(1)補正書の翻訳文

等 件 作 4.10.19 宝沙出海至

1 2

請求の範囲

- 1. 1) ガラスアレートまたは透明ポリマーシートトには 積された光波過性導電層と、
- ii) 前記光透過性導電層に付与された1つ以上の好まし くは多孔質で高表面積の二酸化化チタン層と、
- iii) 少なくとも最後の二酸化チタン層(必要によっては 最後から2番目及び最後から3番目の層にも)に与えられ たドーパントであって、二値金属イオン、三個金属イオン 及びホウ素から選択されているドーパントと、
- iv) 前記ドーパント含有TIOa層に塗布された光増感 剤であって、結合器によってTIO1層に付着しており、 算記誌合基が、カルボキシレート基、シアノ基、ホスフェ ート器、並びに、オキシム、ジオキシム、ヒドロキシキノ リン、サリチレート及びαーケトーエノレートから選択さ れたヌ伝導性を有するキレート化基から選択されている光 增盛割

とを含む太陽光応答作光電池,

2. i) 少なくとも一方が透明であり且つ60%以上の可 視光透過率を有する 2 つの電程であって、アレートがこれ ら電極間の中空部を規定するように配置されており、前記

- 5. 前記光増感剤が、ルテニウム、オスミウムもしくは鉄 錯体、または1つの超分子錯体中の2つもしくは3つの差 移金属の組合せである請求項1から4のいずれか一項に記 数の光電池。
- 6. 前記光増感剤が、配位子が二座もしくは三座または全 座ボリビリジル化合物である、未置換のまたは置換された 遷移金属錯体である請求項 1 から5 のいずれか一項に記載 の米雪池
- 7. 前記光増感剤がルテニウムまたはオスミウム錯体から 選択されている請求用与に記載の光電池。
- 8. 前記光増感剤が、化合物:

$[M(L^*)(L^*)(\mu - (NC)M(CN)(L^*)(L^*))_{z}]$	(1)
$[M(L^*)(L^*)(\mu - (NC)M(L^*)(L^*)\mu - (CN)M(CN)(L^*)(L^*))_1]$	(2)
$[M(L^*)(L^*)(\mu - (NC)M(L^*)(L^*)\mu - (CN))_2M(L^*)(L^*)]$	(3)
$[(L^*)(L^*)(X)M \mu - (NC)M(CN)(L^*)(L^*)]$	(4)
[W(T,)(T,)(X)]	(5)
[M(L*)(L*)(L*)]	(6)

 $[M(L^*)(L^*)(\mu - (NC)M(L^*)(L^*))_3]$ (7) $[M(L^*)(L^*)(\mu - (NC)M(L^*)(L^*)\mu - (CN)M(L^*)(L^*)),]$ (8)

(9)

 $[M(L^*)(L^*)\mu - (NC)M(L^*)(L^*)]$

中空部内にはレドックス系を含む電解液が位置しており、 前記一方の透明な電極が電解液接触二酸化チタン膜を有し ており、前記膜の電解液接触表面が請求項1に記載のドー パントによってドーピングされており、該膜に請求項1に 記載の光環感割が依布されている電板と、

ii) 放電池によって生成された電流の通行を可能とする 手段

とを含む請求項1に記載の太陽光応答性光電池。

- 3、1) 亜移金属銀体光増盛期で被覆した。厚さ0.1~ 50ミクロンを有する二酸化チタン腹を堆積した第1の導 理性プレートであって、TiOz限の少なくとも最後の層 が拉立項 1 に記載のドーパントでドーピングされているア レートと
- ii) TiO:被獲は含まず且つ薄い電解液層によって前 記算1のプレートから分離されている第2の伝導性プレー トとを含む光電池であって、少なくとも一方のアレートの 可視光透過率が60%以上である光電池。
- 4. 前記核合基が カルボキシレート基及びシアノ基から 選択されている請求項1から3のいずれか一項に記載の光 重池.

[M(L*)(L*)(X)]

(10)

〔式中、各Mは独立に、ルテニウム、オスミウムまたは侠 から選択され、μー(CN)またはμー(NC)は、シアノ基 . が2つの金属原子を架構していることを示しており、

し、し、し、し、及びし、の各々は独立に、未置換のまたは 1つもしくは2つのCOOH基で置換された2.2゚ービビ リジル; C 1-10アルキル、C 1-10アルコキシ及びジフェニ ルから選択される1つまたは2つの基で環境された2.2 - ビビリジル:未置換のまたは1つもしくは2つのカルボ キシ蓋によって・置換された2,2゚ービキノリン:未置換の、 或いは、1つもしくは2つのカルボキシ基及び/または1 つもしくは2つのヒドロキシ葢及び/または1つもしくは 2つのジオキシム基で置換されたフェナントロリン;パソ フェナントロリンジスルホン酸;ジアザーヒドロキシーカ ルポキシートリフェニレン;カルポキシピリジン:フェニ ルピリジン;2,2゚ーピス(ジフェニルホスフィノ)-1. 1'-ピナフタレン:(ピリジルアゾ)レゾルシノール:ピ ス(2-ピリジル)C」、、アルカン:テトラC」、、アルキルエ チレンジアミン:及びジーC1.4アルキルグリオキシムか ら選択され、

特表平5-504023

	国 祭 詞 査	報告					
I. CLASSIFICATION OF SURA	CT WATER BUTTON		PC7/I	91/00714			
Int.C1.5		01 H 14/00	G 03 F 7/	029			
II. FIELDS MARCHED							
Constant type	Antonia Desir						
Int.C1.5 H 01 G H 01 M C 09 B 57 G 03 C 1 G 03 F 7							
	to the Court the real Descent	or the Merters Despusy or Industrial in the Fields S					
MI. DOCLMENTS CONSIDERS		prop. 4 to 100-20 page	u				
y USA4							
Septen	117210 (S.K. DEB et a	al.) 26 le document		1.9			
2							
Thin Solid Films, volume 165, no. 1, December 1,9 1988, Elsaviar Sequola (NL) F.A. Soliman et al.: "Extension of the optical absorption range of TiO2 thin films by chromium and cadmium doping", pages 61-67, see abstract							
A EP.A.G Septem	333641 (GEBRUDER SUL ber 1989, see the who	ZER) 20 le document		1-7,9			
X WO,A,B 1985.	505119 (STIFTUNG) 21 see pages 1-4	Hovember -/-		10			
** Spend shapement of dead dispension is 10* ** Section shalling the present one of the spr violage is no content on the 10° personal process of the 10° personal process							
Dots of the Astron Completes of	to Income Same	Date of Malbag of 4	- 1				
20-11-			2 0. 17	•			

し*は、(未置換の、または未置換もしくはCOOHで置 換されたフェニル基で置換された)テルビリジル及びジカ ルポキシ-ピリジン(好ましくは2.6 - ジカルポキシーピ リジン)から選択され、

各Xは独立に、ハロ、H₂O、CN、アミン(第一級また は第二級アルキルアミン)及び/またはヒリジンである〕 から選択されている請求項1から7のいずれか一項に記載 の光電池。

9. ガラス支持体上の透明なTiO : 層からなる電極。 10.請求項8に記載の式(1)から(10)の化合物からな る光増感剤。

BI. DOCLOUS	S CONSIDERED TO BE RELEVANT SCONTINUED FROM THE SECOND ES	
Company *	Chains of December, and Indicates, where appropriate, of the relation passages	
*	Patent Abstracts of Japan, volume 7, no. 48 (P-178][1193] 24 February 1983, & JP, A. 57-195241 (RICOH) 30 Movember 1982, see abstr	act 10
		-
	•	
	•	
	·	
	To district Library (1986)	

PURTHER I	SPORMATION CONTINUED FROM THE SECOND SHEET	m No. PCT/ EP91 /00734
		T
		1
		1
		1 .
		1
l i		1
v () cos	ERVATION WHERE CERTAIN CLAIMS WERE FOUND UNSEARCHABLE	_l <u></u>
The same		
حت □ ، □	rampers My, campy	
	•	
. O		
	المستحدة والمناوس والمناوس المناوس المناوس والمناوس والمناوس والمناوس والمناوس المناوس المناوس المناوس المناوس ولا المناوس المناوس والمناوس المناوس المناوس والمناوس والمناوس والمناوس والمناوس المناوس المناوس المناوس والمن	
سو 🛭 ،		
	and the committee of PCT Rule & Stel	
AIX ORS	ERVATIONS WHERE UNITY OF INVENTION IS LACKING	
	not become Apticony trans methyle incentions in the international appropriate an influence. [14 fm s 1-9 [14 fm 10]	•
2. (
150	related published results had your below and by the appropriate that telepropriate course annual section and	
		~ 4 1000,000 1000
	ی مواهی ما کای «ارسیسون هنگزشتین است بند آنید، سیس کردهای پیش کی در کای بازگرشتندی کنی امکیندیکیست بیست میشندن ما کنی است. بیشتری میشندیست که باشیک کنید میدن پندار بیشتریکی کلیست.	
	army programmy sparse have more brough paint by the passivers. Consequently, this emphasisment seasons	
~	eired published tearnt line worn breidy part by the population. Consequently, this ellipticitiesed search united first manufacted at the electric, it to district by their serieses:	
٠ 🗆 🚐	ecompage alatina could be assumed unitaril plant publishing an existence list, the international Beard Deplicated of any expectation by:	-
Research on	Protosi	
⊠~	Stands could had wide appropriately by appropriate product.	
	and antiferrance in the property of additional seasons have	

US-A- 4117210 26-09-78 Mone EP-A- 0331641 20-09-89	Prome comment	Published	Person basedy	-
EP-A- 0331541 20-09-89 CH-A- 674596 15-05-90 JP-A- 1220380 04-09-89 US-A- 4527271 22-05-90 US-A- 4527271 22-05-90 US-A- 8505119 21-11-85 EP-A,8 0179823 07-05-86 JP-T- 61502402 22-10-86 US-A- 4684537 04-08-87				
US-A- 452721 22-05-90 WO-A- 8505119 21-11-85 EP-A, B 0179821 07-05-86 US-A- 4684517 04-08-87	US-A- 4117210	26-09-78	None	
JP-T- 61502402 23-10-86 US-A- 4684537 04-08-87	EP-A- 0333641	20 -09- 89	JP-A- 1220380	04-09-69
	WO-A- 8505119	21-11-85	JP-T- 61502402	23-10-66
		•		
				•
		•		-
				i
For more details about this paints 1 per Official Journal of the European Points Office, No. 12/52		Official Journal of the Fore	and Paris Office No. 1341	

第1頁の続き

図1990年11月15日❸イギリス(GB)⑨9024831.1 優先権主張

スイス国、ツエー・ハーー1022・シヤパンヌ、アブニユ・ドユ・テ ナゼールツデイン,モハンマ 70発明者

イール・フエデラル・81 ド・カジヤ

スイス国、ツエー・ハーー1800・ブベー、シユマン・デ・シトル・ オリーガン, プアイアン @発 明 者